(11) N° de publication : RÉPUBLIQUE FRANÇAISE (19) INSTITUT NATIONAL DE LA PROPRIÉTÉ INDUSTRIELLE N° d'enregiatrement national : 95 04234 **PARIS** Int CT : C 12 N 7/01, A 61 K 48/00 **B**1 BREVET D'INVENTION (12) VECTEURS VIRAUX ET UTILISATION POUR LE TRAITEMENT DES DESORDRES HYPERPROLIFERATIFS, NOTAMMENT DE LA RESTENOSE (60) Références à d'autres documents nationaus (22) Date de dépôt : 31.03.95. apparentés : (30) Priorité : 71) Demandeur(s): RHONE POULENC RORER SA SOCIETE ANONYME — FR. (43) Date de la mise à disposition du public de la demande : 04.10.96 Bulletin 96/40. (72) Inventeur(s): BRANELLEC DIDIER. 45) Date de la mise à disposition du public du brevet d'invention : 30.04.97 Bulletin 97/18. 8 (56) Liste des documents cités dans le rapport de recherche : (73) Titulaire(s): 357 Se reporter à la fin du présent fascicule Mandataire(s): RHONE POULENC RORER SA SOCIETE ANONYME.

N°de publication:

RAPPORT DE RECHERCHE

articles L612-14, L.612-17 et R.612-53 à 69 du code de la propriété intellectuelle

OBJET DU RAPPORT DE RECHERCHE

Après l'accomplissement de la procédure prévue par les textes rappelés ci-dessus, le brevet est délivré. L'Institut National de la Propriété Industrielle n'est pas habilité, sauf dans le cas d'absence manifeste de nouveauté, à en refuser la délivrance. La validité d'un brevet relève exclusivement de l'appréciation des tribunaux.

L'I.N.P.I. doit toutefois annexer à chaque brevet un "RAPPORT DE RECHERCHE" citant les éléments de l'état de la technique qui peuvent être pris en considération pour apprécier la brevetabilité de l'invention. Ce rapport porte sur les revendications figurant au brevet qui définissent l'objet de l'invention et délimitent l'étendue de la protection.

Après délivrance, l'I.N.P.I. peut, à la requête de toute personne intéressée, formuler un "AVIS DOCUMENTAIRE" sur la base des documents cités dans ce rapport de recherche et de tout autre document que le requérant souhaite voir prendre en considérr "on.

CONDITIONS D'ÉTABLISSEMENT DU PRÉSENT RAPPORT DE RECHERCHE

X	Le demandeur a présenté des observations en réponse au rapport de recherche préliminaire.
Ø	Le demandeur a maintenu les revendications.
	Le demandeur a modifié les revendications.
	Le demandeur a modifié la description pour en éliminer les éléments qui n'étaient plus en concordance avec les nouvelles revendications.
	Les tiers ont présenté des observations après publication du rapport de recherche préliminaire.
	Un rapport de recherche préliminaire complémentaire a été établi.
Doci	JMENTS CITÉS DANS LE PRÉSENT RAPPORT DE RECHERCHE
	JMENTS CITÉS DANS LE PRÉSENT RAPPORT DE RECHERCHE La répartition des documents entre les rubriques 1, 2 et 3 tient compte, le cas not, des revendications déposées en dernier lieu et/ou des observations présentées.
échéai	La répartition des documents entre les rubriques 1, 2 et 3 tient compte, le cas
échéai	La répartition des documents entre les rubriques 1, 2 et 3 tient compte, le cas et, des revendications déposées en dernier lieu et/ou des observations présentées. Les documents énumérés à la rubrique 1 ci-après sont susceptibles d'être pris en
échéa	La répartition des documents entre les rubriques 1, 2 et 3 tient compte, le cas nt, des revendications déposées en dernier lieu et/ou des observations présentées. Les documents énumérés à la rubrique 1 ci-après sont susceptibles d'être pris en considération pour apprécier la brevetabilité de l'invention. Les documents énumérés à la rubrique 2 ci-après illustrent l'arrière-plan
échéa	La répartition des documents entre les rubriques 1, 2 et 3 tient compte, le cas nt, des revendications déposées en dernier lieu et/ou des observations présentées. Les documents énumérés à la rubrique 1 ci-après sont susceptibles d'être pris en considération pour apprécier la brevetaoilité de l'invention. Les documents énumérés à la rubrique 2 ci-après illustrent l'arrière-plan technologique général.

N° de publication :

1.ELEMENTS DE L'ETAT DE LA TECHNIQUE SUSCEPTIBLES D'ETRE PRIS EN CONSIDERATION POUR APPRECIER LA BREVETABILITE DE L'INVENTION

Référence des documents (avec indication, le cas échéant, des parties pertinentes)	Revendications di brevet concernée
	1-19
GENOMICS,	,-18
vol. 24, no. 3, Décembre 1994 pages 535-540,	i
LEPAGE, D.F. ET AL. 'Molecular cloning and localization of the human GAX gene to 7p21'	1
* page 539, colonne 1, dernier alinéa *	
page 508, colonie 1, collisis amilios	
CIRCULATION.	1-19
vol. 90, no. 4p2, Octobre 1994 page I-635	
WALSH K FT AL. 'Cell cycle control by	\
the gax homeobox protein in vascular smooth muscle cells' * Abrègé 3420 *	
CIDCLE ATION	1-19
CIRCULATION, vol. 90, no. 4p2, Octobre 1994 page I-511	
TID I ET AI 'Gay is rapidly	
downrequiated in rat carotid arteries following balloon injury: in vivo	
demonstration of a growth-arrest transcription factor	
* Abrégé 2747 *	
WO-A-95 02697 (RHONE-POULENC RORER)	1-19
* ie document en entier *	
WO-A-94 11506 (ARCH DEVELOPMENT CORPORATION)	1-19
* le document en entier *	
LILIANA OF NE TUEDADY	1-19
HUMAN GENE THERAPY, vol. 6, no. 1, Janvier 1995 pages 41-53,	
MARCH, K.L. ET AL. Pharmscocinetics of	
adenoviral vector-mediated gane delivery	
to yascular smooth muscle cells '	
* le document en entier *	· [
	1-19
CIRCULATION	1-14
vol. 90, no. 4, Octobre 1994 pages 1648-1656,	
STEG, P.G. ET AL. 'Arterial gene transfer	
to rabbit endothelial and smooth muscle cells using percutaneous delivery of an adenoviral vector	
* le document en entier *	
A Addition of analy	4.40
SCIENCE,	1-19
vol. 265, no. 5173, 5 Août 1994 LANCASTER, PA US,	
pages 781-784,	
CLING T ET AL 'Gane therapy for	
vascular smooth muscle cell proliferation after arterial injury	
* le document en entier *	
	l

N° de publication :

2.ELEMENTS DE L'ETAT DE LA TECHNIQUE ILLUSTRANT L'ARRIERE-PLAN TECHNOLOGIQUE GENERAL

NEANT

3. ELEMENTS DE L'ETAT DE LA TECHNIQUE DONT LA PERTINENCE DEPEND DE LA VALIDITE DES PRIORITES

Référence des documents (avec indication, le cas échéant, des parties pertinentes)	Revendid brevet co	ations du ncernées
NEANT		

REVENDICATIONS

- 1. Virus recombinant défectif contenant au moins un gène inséré codant pour tout ou partie de la protéine GAX ou d'un variant de celle-ci.
- Virus selon la revendication 1 caractérisé en ce qu'il est dépourvu
 des régions de son génome qui sont nécessaires à sa réplication dans la cellule infectée.
 - 3. Virus selon la revendication 1 ou 2 caractérisée en ce qu'il sagit d'un adénovirus, de préférence de type Ad 5 ou Ad 2.
- 4. Virus selon la revendication 1 ou 2 caractérisé en ce qu'il s'agit d'un adénovirus d'origine animale, de préférence canine.
 - 5. Virus selon l'une des revendications 1 à 4 caractérisé en ce que le gène inséré code pour tout ou partie de la protéine GAX de rat ou d'un variant de celle-ci.
- 6. Virus selon la revendication 5 caractérisé en ce que le gène inséré code pour la protéine GAX de rat ou son homologue humain.
 - 7. Virus selon l'une des revendications 1 à 6 caractérisé en ce que le gène inséré est un ADNc.
 - 8. Virus selon l'une des revendications 1 à 6 caractérisé en ce que le gène inséré est un ADNg.
- 9. Virus selon l'une des revendications 1 à 8 caractérisée en ce que le gène inséré comprend des séquences permettant son expression dans la cellule infectée.
- 10. Virus selon l'une des revendications 1 à 9 caractérisée en ce que le gène inséré comprend une séquence signal dirigeant le polypeptide synthétisé dans les voies de sécrétion de la cellule cible.
 - 11. Adénovirus selon la revendication 3 ou 4 caractérisé en ce qu'il comprend une délétion de tout ou partie de la région E1.

- 12. Adénovirus selon la revendication 11 caractérisé en ce qu'il comprend en outre une délétion de tout ou partie de la région E4.
- 13. Virus selon la revendication 1 ou 2 caractérisé en ce qu'il sagit d'un virus adéno-associé (AAV).
- 14. Virus selon la revendication 1 ou 2 caractérisé en ce qu'il sagit d'un rétrovirus.
 - 15. Utilisation d'un virus selon l'une des revendications 1 à 14 pour la préparation d'une composition pharmaceutique destinée au traitement ou à la prévention des pathologies liées aux désordres hyperprolifératifs.
- 16. Utilisation selon la revendication 15 pour la préparation d'une composition pharmaceutique destinée au traitement de la resténose.
 - 17. Composition pharmaceutique comprenant un ou plusieurs virus recombinants défectifs selon l'une des revendications 1 à 14.
- 18. Composition pharmaceutique selon la revendication 17 caractérisée en ce qu'elle se présente sous forme injectable et en ce qu'elle comprend de 10⁴ à 10¹⁴ pfu/ml d'adénovirus.
- 19. Composition pharmaceutique seion la revendication 18
 20 caractérisée en ce qu'elle contient un adénovirus recombinant imbibé dans un hydrogel.

VECTEURS VIRAUX ET UTILISATION POUR LE TRAITEMENT DES DESORDRES HYPERPROLIFERATIFS, NOTAMMENT DE LA RESTENOSE

nouvelle invention concerne une présente La particulièrement efficace pour le traitement, par thérapie génique, de pathologies associées à des désordres hyperprolifératifs. La méthode salon l'invention consiste plus particulièrement à bloquer de manière spécifique la prolitération des cellules musculaires lisses vasculaires (CMLV) par transfert in vivo du gène gax. La méthode de l'invention est tout particulièrement adaptée au traitement de la resténose post-ang oplastie par surexpression du gêne gax dans la peroi vasculaire. Le gêne gax peut être transféré selon la présente invention par des vecteurs viraux. Il s'agit de préférence de vecteurs adénoviraux.

15

20

Différents gênes associés à l'arrêt de la division cellulaire ont été isolés. Les gènes gas (growth-arrest specific : gas 1-6) et Gadd (growtharrest and DNA damage-inducible: Gadd34, Gadd45, Gadd153) sont ainsi tortement exprimés dans les cellules quiescentes, c'est à dire bloquées en phase Go du cycle cellulaire (Schneider et al., Cell 1988, 54 : 787-793, Del Sel et al., Cell 1992, 12: 3514-3521; Cowled et al., Exp.Cell.Res. 1994, 211: 197-202; Brancolini et Schneider, J.Cell.Biol. 1994, 124 : 743-756; Zhan et al., Mol.Cell.Biol. 1993, 13: 4242-4250; Jackman et al., Cancer Res. 54: 5858-5862, 1994). En accord avec ces données d'expression du gène, la microinjection de la protéine gas-1 bloque la synthèse d'ADN (Dei Sal et al., Cell, 1992, 70 : 595-607). Inversement, l'addition de facteurs de croissance 25 tels que le PDGF ou de sérum de veau toetal (Platelet-Derived Growth Factor) diminue l'expression de ces gènes dans des modèles in vitro (Coccia et al. Mol.CcIl.Biol. 1992, 12 : 3514-3521). Cette spécificité d'expression visà-vis de l'état de prolifération cellulaire semble également avoir sa 30 contrepartie in vivo. Ainsi, le gène gas-1 est fortement exprimé dans l'utérus de rat après ovactéromie (Ferrero et Cairo, Ceil.Biol.Int. 1993, 17, 857-862). Dans ce même modèle animal, le traitement par des cestrogènes entraîne une prolifération cellulaire qui est reflétée, au niveau de l'utérus, per une augmentation de l'expression du proto-oncogène c-myc et par une baisse de l'expression du gêne gas-1. De manière similaire, dans un modèle de 35 prolifération/régénération hépatique, l'expression du gène gas-6 est fortement réduite quatre heures après l'hépatectomie partielle, i.e. dans la période de transition de G0 à G1; elle revient à la normale, probablement une fois la division des hépatocytes initiée (Ferrero et al. J.Cell.Physiol. 1994, 158 : 263-269).

La demanderesse s'est intéressé à un nouveau gène, le gène gax (growth arrest specific homeobox), et a maintenant montré que ce gène possède des propriétés particulièrement avantageuses pour des applications de thérapie génique des désordres hyperprolifératifs, notamment de la resténose. Le gène gax a été initialement identifié à partir d'une banque d'ADNc d'aorte de rat. Il code pour une protéine de 303 acides aminés. Sa séquence a été caractérisée et son cDNA cloné (Gorski et al., Mol.Ceil.Biol. 1993, 6, 3722-3733). Le gène gax possède certaines propriétés similaires aux gènes gas et Gadd puisqu'il semble également contrôler la transition GO/G1 du cycle cellulaire. Ainsi les niveaux d'ARNm de gax sont réduits dans les CMLV de rat d'un facteur 10 après deux heures d'exposition au PDGF (Gorski et al., Mol.Cell.Biol. 1993, 6, 3722-3733). L'expression du gène gax est donc réprimée au cours de la réponse mitogénique des CMLV.

Un avantage de la méthode selon l'invention résident principalement dans la spécificité de l'expression du gène gax. En effet, chez le rat adulte, le gène gax est essentiellement exprimé dans le système cardiovasculaire (aorte, coeur). En revanche, la présence d'ARNm de gax n'a pas été mise en évidence par northern blot dans le foie, le cerveau, l'estomac et le muscle squelettique. La resténose post-angioplastie est un désordre hyperprolifératif localisé qui se développe consécutivement à une intervention non chirurgicale au niveau de la plaque d'athérosclérose. Ainsi, le traitement d'une lésion athéroscléreuse par angioplastie résulte de façon très fréquente (jusqu'à 50% des cas dans certaines études) en une resténose consécutive à la blessure mécanique de la paroi artérielle. Un événement clef de ce mécanisme est la prolifération et la migration des cellules musculaires lisses vasculaires (CMLV) de la média vers l'intima, notamment du fait de l'absence de protection et/ou de rétrocontrôle exercé par les cellules endothéliales de l'intima. La capacité d'exprimer

sélectivement un gène antiprolifératif selon l'invention dans les cellules CMLV constitue un avantage très important.

Un autre avantage de la méthode selon l'invention réside également dans l'appartenance du gène gax à la famille des gènes homéotiques. Ces gènes codent pour des facteurs transcriptionnels qui contiennent des séquences consensus (ou homéodomaines) reconnaissant des régions spécifiques de l'ADN (ou homéodomaines) (revue : Gehring et al. Cell, 78 : 211-223, 1994). L'homéodomaine de la protéine gax de rat est compris entre les acides aminés 185 et 245. De manière intéressante, les gènes homéotiques identifiés à ce jour sont impliqués dans le contrôle de la différenciation/croissance cellulaire au cours de l'embryogénèse ce qui renforce le potentiel thérapeutique de la méthode selon l'invention (revue : Lawrence et Morata Cell 78 : 181-189, 1994; Krumlauf, Cell 78 : 191-201, 1994).

Un premier objet de l'invention réside donc dans un virus recombinant défectif contenant au moins un gène inséré codant pour tout ou partie de la protéine GAX ou d'un variant de celle-ci. L'invention réside égalament dans l'utilisation d'un tel virus pour le traitement des pathologies hyperprolifératives.

Dans les virus de l'invention, le gène inséré peut être un fragment d'ADN complémentaire (ADNc), d'ADN génomique (ADNg), ou une construction hybride consistant par exemple en un ADNc dans lequel seraient insérés un ou plusieurs introns. Il peut également s'agir de séquences synthétiques ou semisynthétiques. Comme indiqué ci-avant, il peut s'agir d'un gène codant pour tout ou partie de la protéine GAX ou d'un variant de celle-ci. Au sens de la présente invention, le terme variant désigne tout mutant, fragment ou peptide possédant au moins une propriété biologique de GAX, ainsi que tout homologue de GAX obtenu à partir d'autres espèces. Ces fragments et variants peuvent être obtenus par toute technique connue de l'homme du métier, et notamment par modifications génétique et/ou chimique et/ou enzymatique, ou encore par hybridation ou par clonage par expression, permettant la sélection de variants en fonction de leur activité biologique. Les modifications génétiques incluent les suppressions, délétions, mutations, etc.

Le gène inséré au sens de l'invention est préférentiellement le gène codant pour tout ou partie de la protéine GAX de rat ou de son homologue humain. Il s'agit plus préférentiellement d'un ADNc ou d'un ADNg.

Généralement, le gène inséré comprend également des séquences permettant son expression dans la cellule infectée. Il peut s'agir des séquences qui sont naturellement responsables de l'expression dudit gène lorsque ces séquences sont susceptibles de fonctionner dans la cellule infectée. Il peut également s'agir de séquences d'origine différente (responsables de l'expression d'autres protéines, ou même synthétiques). Notamment, il peut s'agir de séquences de gènes eucaryotes ou viraux ou de séquences dérivées, stimulant ou réprimant la transcription d'un gène de façon spécifique ou non et de façon inductible ou non. A titre d'exemple, il peut s'agir de séquences promotrices issues du génome de la cellule que l'on désire infecter, ou du génome d'un virus, et notamment, les promoteurs des gènes E1A, MLP d'adénovirus, le promoteur CMV, LTR-RSV, etc. Parmi les promoteurs eucaryotes, on peut citer également les promoteurs ubiquitaires (HPRT, vimentine, -actine, tubuline, etc), les promoteurs des filaments intermédiaires (desmine, neurofilaments, kératine, GFAP, etc) les promoteurs de gênes thérapeutiques (type MDR, CFTR, facteur VIII, etc) les promoteurs spécifiques de tissus (promoteur de l'actine des cellules du muscle lisse), les promoteurs préférentiellement activés dans les cellules en division, ou encore les promoteurs répondant à un stimulus (récepteur des hormones stéroïdes, récepteur de l'acide rétinoïque, etc.). En outre, ces séquences d'expression peuvent être modifiées par addition de séquences d'activation, de régulation, etc. Par ailleurs, lorsque le gène inséré ne comporte pas de séquences d'expression, il peut être inséré dans le génome du virus défectif en avai d'une telle séquence.

10

15

20

25

30

Par ailleurs, le gène inséré comprend généralement, en amont de la séquence codante, une séquence signal dirigeant le polypeptide synthétisé dans les voies de sécrétion de la cellule cible. Cette séquence signal peut être la séquence signal naturelle de GAX, mais il peut également s'agir de toute autre séquence signal fonctionnelle (celle du gène de la thymidine kinase par exemple), ou d'une séquence signal artificielle.

Les virus selon la présente invention sont défectifs, c'est-à-dire incapables de se répliquer de façon autonome dans la cellule cible. Généralement, le génome des virus défectifs utilisés dans le cadre de la présente invention est donc dépourvu au moins des séquences nécessaires à la réplication dudit virus dans la cellule infectée. Ces régions peuvent être soit éliminées (en tout ou en partie), soit rendues non-fonctionnelles, soit substituées par d'autres séquences et notamment par le gène inséré. Préférentiellement, le virus défectif conserve néanmoins les séquences de son génome qui sont nécessaires à l'encapsidation des particules virales.

Le virus selon l'invention peut être dérivé d'un adénovirus, d'un virus adéno-associé (AAV) ou d'un rétrovirus. Selon un mode de réalisation préféré, il s'agit d'un adénovirus.

10

15

20

25

30

li existe différents sérotypes d'adénovirus, dont la structure et les propriétés varient quelque peu. Parmi ces sérotypes, on préfère utiliser dans le cadre de la présente invention les adénovirus humains de type 2 ou 5 (Ad 2 ou Ad 5) cu les adénovirus d'origine animale (voir demande WO94/26914). Parmi les adénovirus d'origine animale utilisables dans le cadre de la présente invention on peut citer les adénovirus d'origine canine, bovine, murine, (exemple: Mav1, Beard et al., Virology 75 (1990) 81), evine, porcine, aviaire ou encore simienne (exemple : SAV). De préférence, adénovirus canin. animale est un d'origine l'adénovirus préférentiellement un adénovirus CAV2 [souche manhattan ou A26/61 (ATCC VR-800) par exemple]. De préférence, on utilise dans le cadre de l'invention des adénovirus d'origine humaine ou canine ou mixte.

Préférentiellement, les adénovirus défectifs de l'invention comprenent les ITR, une séquence permettant l'encapsidation et l'acide nucléique d'intérêt. Encore plus préférentiellement, dans le génome des adénovirus de l'invention, la région E1 au moins est non fonctionnelle. Le gène viral considéré peut être rendu non fonctionnel par toute technique connue de l'homme du métier, et notamment par suppression totale, substitution, délétion partielle, ou addition d'une ou plusieurs bases dans le ou les gènes considérés. De telles modifications peuvent être obtenues in vitro (sur de l'ADN isolé) ou in situ, par exemple, au moyens des techniques

du génie génétique, ou encore par traitement au moyen d'agents mutagènes. D'autres régions peuvent également être modifiées, et notamment la région E3 (WO95/02697), E2 (WO94/28938), E4 (WO94/28152, WO94/12649, WO95/02697) et L5 (WO95/02697). Selon un mode préféré de mise en oeuvre, l'adénovirus selon l'invention comprend une délétion dans les régions E1 et E4. Selon un autre mode de réalisation préféré, il comprend une délétion dans région E1 au niveau de laquelle sont insérés la région E4 et la séquence codant pour GAX (C1 FR94 13355). Dans les virus de l'invention, la délétion dans la région E1 s'étend préférentiellement des nucléotides 455 à 3329 sur la séquence de l'adénovirus Ad5.

10

15

20

25

30

35

Les adénovirus recombinants défectifs selon l'invention peuvent être préparés par toute technique connue de l'homme du métier (Levrero et al., Gene 101 (1991) 195, EP 185 573; Graham, EMBO J. 3 (1984) 2917). En particulier, ils peuvent être préparés par recombinaison homologue entre un adénovirus et un plasmide portant entre autre la séquence d'ADN d'intérêt. La recombinaison homologue se produit après co-transfection desdits adénovirus et plasmide dans une lignée cellulaire appropriée. La lignée cellulaire utilisée doit de préférence (i) être transformable par lesdits éléments, et (ii), comporter les séquences capables de complémenter la partie du génome de l'adénovirus défectif, de préférence sous forme intégrée pour éviter les risques de recombinaison. A titre d'exemple de lignée, on peut mentionner la lignée de rein embryonnaire humain 293 (Graham et al., J. Gen. Virol. 36 (1977) 59) qui contient notamment, intégrée dans son génome, la partie gauche du génome d'un adénovirus Ad5 (12 %) ou des lignées capables de complémenter les fonctions E1 et E4 telles que décrites notamment dans les demandes n° WO 94/26914 et WO95/02697.

Ensuite, les adénovirus qui se sont multipliés sont récupérés et purifiés selon les techniques classiques de biologie moléculaire, comme illustré dans les exemples.

Concernant les virus adéno-associés (AAV), il s'agit de virus à ADN de taille relativement réduite, qui s'intègrent dans le génome des cellules qu'ils infectent, de manière stable et site-spécifique. Ils sont capables d'infecter un large spectre de cellules, sans induire d'effet sur la croissance,

la morphologie ou la différenciation cellulaires. Par ailleurs, ils ne semblent pas impliqués dans des pathologies chez l'homme. Le génome des AAV a été cloné, séquencé et caractérisé. Il comprend environ 4700 bases, et contient à chaque extrémité une région répétée inversée (ITR) de 145 bases environ, servant d'origine de réplication pour le virus. Le reste du génome est divisé en 2 régions essentielles portant les fonctions d'encapsidation : la partie gauche du génome, qui contient le gène rep impliqué dans la réplication virale et l'expression des gènes viraux; la partie droite du génome, qui contient le gène cap codant pour les protéines de capside du virus.

5

10

15

20

25

30

35

L'utilisation de vecteurs dérivés des AAV pour le transfert de gènes in vitro et in vivo a été décrite dans la littérature (voir notamment WO 91/18088; WO 93/09239; US 4,797,368, US5,139,941, EP 488 528). Ces demandes décrivent différentes constructions dérivées des AAV, dans lesquelles les gènes rep et/ou cap sont délétés et remplacés par un gène d'intérêt, et leur utilisation pour transférer in vitro (sur cellules en culture) ou in vivo (directement dans un organisme) ledit gène d'intérêt. Les AAV recombinants défectifs selon l'invention peuvent être préparés par cotransfection, dans un lignée cellulaire infectée par un virus auxiliaire humain (par exemple un adénovirus), d'un plasmide contenant la séquence nucléique d'intérêt bordée de deux régions répétées inversées (ITR) d'AAV, et d'un plasmide portant les gènes d'encapsidation (gènes rep et cap) d'AAV. Les AAV recombinants produits sont ensuite purifiés par des techniques classiques. L'invention concerne donc également un virus recombinant dérivé des AAV dont le génome comprend une séquence codant pour GAX bordée des ITR de l'AAV. L'invention concerne également un plasmide comprenant une séquence codant pour GAX bordée de deux ITR d'un AAV. Un tel plasmide peut être utilisé tel quel pour transférer la séquence de GAX, éventuellement incorporé dans un vecteur liposomal (pseudo-virus).

Concernant les rétrovirus, la construction de vecteurs recombinants a été largement décrite dans la littérature : voir notamment EP 453242, EP178220, Bernstein et al. Genet. Eng. 7 (1985) 235; McCormick, BioTechnology 3 (1985) 689, etc. En particulier, les rétrovirus sont des virus intégratifs, infectant les cellules en division. Le génome des rétrovirus

comprend essentiellement deux LTR, une séquence d'encapsidation et trois régions codantes (gag, pol et env). Dans les vecteurs recombinants dérivés des rétrovirus, les gènes gag, pol et env sont généralement délétés, en tout ou en partie, et remplacés par une séquence d'acide nucléique hétérologue d'intérêt. Ces vecteurs peuvent être réalisés à partir de différents types de rétrovirus tels que notamment le MoMuLV ("murine moloney leukemia virus"; encore désigné MoMLV), le MSV ("murine moloney sarcoma virus"), le HaSV ("harvey sarcoma virus"); le SNV ("spleen necrosis virus"); le RSV ("rous sarcoma virus") ou encore le virus de Friend.

Pour construire des rétrovirus recombinants comportant une séquence codant pour GAX selon l'invention, un plasmide comportant notamment les LTR, la séquence d'encapsidation et ladits séquence codante est généralement construit, puis utilisé pour transfecter une lignée cellulaire dite d'encapsidation, capable d'apporter en trans les fonctions rétrovirales déficientes dans le plasmide. Généralement, les lignées d'encapsidation sont donc capables d'exprimer les gènes gag, pol et env. De telles lignées d'encapsidation ont été décrites dans l'art antérieur, et notamment la lignée PA317 (US4,861,719); la lignée PsiCRIP (WO90/02806) et la lignée GP+envAm-12 (WO89/07150). Par ailleurs, les rétrovirus recombinants peuvent comporter des modifications au niveau des LTR pour supprimer l'activité transcriptionnelle, ainsi que des séquences d'encapsidation étendues, comportant une partie du gène gag (Bender et al., J. Virol. 61 (1987) 1639). Les rétrovirus recombinants produits sont ensuite purifiés par des techniques classiques.

Pour le traitement de la resténose, il est tout particulièrement avantageux d'utiliser un adénovirus recombinant défectif. Les adénovirus possèdent en effet un torte capacité à infecter les cellules musculaires lisses vasculaires en prolifération. Ceci permet d'utiliser des quantités relativement taibles de principe actif (adénovirus recombinant), et permet également une action efficace et très rapide sur les sites à traiter. Les adénovirus de l'invention sont également capables d'exprimer à heuts niveaux le gène gax introduit, ce qui leur confère une action thérapeutique très efficace. De plus, en raison de leur caractère épisomel, les adénovirus de l'invention ent une persistance limitée dans les cellules prolifératives et donc un effet transitaire parfaitement adapté à l'effet thérapeutique recherché.

La présente invention concerne également une composition pharmaceutique comprenant un ou plusieurs virus recombinants défectifs tels que décrits précédemment. De telles compositions peuvent être formulées en vue d'une administration par voie topique, orale, parentérale, intranasale, intraveineuse, intramusculaire, sous-cutanée, intraoculaire, etc.

Préférentiellement, la composition selon l'invention contient des véhicules pharmaceutiquement acceptables pour une formulation injectable, notamment pour une injection au niveau de la paroi vasculaire. Il peut s'agir en particulier de solutions salines (phosphate monosodique, disodique, chlorure de sodium, potassium, calcium ou magnésium, etc, ou des mélanges de tels sels), stériles, isotoniques, ou de compositions sèches, notamment lyophilisées, qui, par addition selon le cas d'eau stérilisée ou de sérum physiologique, permettent la constitution de solutés injectables. Il peut également s'agir d'un hydrogel préparé à partir de tout polymère (homo ou hétéro) bio-compatible et non cytotoxique. De tels polymères ont par example été décrits dans la demande WO93/08845. Certains d'entre eux, comme notamment ceux obtenus à partir d'oxyde d'éthylène st/ou de propylène sont commerciaux.

Dens leur utilisation pour le traitement des pathologies liées aux désordres hyperprolitératifs, les adénovirus recombinants défectifs selon l'invention peuvent être administrés selon différents modes, et notamment par injection. Préférentiellement, pour le traitement de la resténose, les adénovirus de l'invention sont administrés directement au niveau de la paroi vasculaire au moyen d'un ballon d'angioplastie enrobé d'un film hydrophile (par exemple un hydrogel) imbibé des adénovirus ou de tout autre cathéter contenent una charaire précise sur le site à traiter, et permettre une libération locale et efficace des adénovirus au niveau des cellules à traiter. Cette méthode d'administration permet avantaç-susement d'infecter un pourcentage élevé de cellules de la média (jusqu'à 9,6%), qui constituent la cible préférentielle pour le traitement de la resténose, alors que les méthodes d'administration classiques (injection intraveineuse par exemple) ne permettent pas d'infecter de manière très significative ces cellules.

La méthode de traitement de l'invention consiste avantageusement à introduire, au niveau du site à traiter, une composition comprenant un

hydrogel imbibé d'adénovirus recombinants. L'hydrogel peut être déposé directement sur la surface du tissu à traiter, par exemple au cours d'une intervention chirurgicale. Avantageusement, l'hydrogel est introduit au niveau du site à traiter au moyen d'un cathéter, par exemple d'un cathéter à ballonnet, notamment lors de l'angioplastie. De manière particulièrement avantageuse, l'hydrogel imbibé est introduit au niveau du site à traiter au moyen d'un cathéter à ballonnet.

Les doses de virus utilisées pour l'injection peuvent être adaptées en fonction de différents paramètres, et notamment en fonction du mode d'administration utilisé et de la durée du traitement recherchée. D'une manière générale, les virus recombinants selon l'invention sont formulés et administrés sous forme de doses comprises entre 10⁴ et 10¹⁴ pfu/ml. Pour les AAV et les adénovirus, des doses de 10⁶ à 10¹⁰ pfu/ml peuvent également être utilisées. Le terme pfu ("plaque forming unit") correspond au pouvoir infectieux d'une suspension de virions, et est déterminé par infection d'une culture cellulaire appropriée, et mesure, généralement après 48 heures, du nombre de plages de cellules infectées. Les techniques de détermination du titre pfu d'une solution virale sont bien documentées dans la littérature.

La présente invention offre un nouveau moyen très efficace pour le traitement ou la prévention des pathologies liées aux désordres hyperprolifératifs tels que la resténose.

En outre, ce traitement peut concerner aussi bien l'homme que tout animal tel que les ovins, les bovins, les animaux domestiques (chiens, chats, etc), les chevaux, les poissons, etc.

La présente invention est plus complètement décrite à l'aide des exemples qui suivent, qui doivent être considérés comme illustratifs et non limitatifs.

LEGENDE DES FIGURES

5

10

15

20

25

Figure 1: Représentation du plasmide pCO1.

Figure 2: Représentation du plasmide pXL-CMV-Gax HA.

Figure 3: Localisation nucléaire de la protéine GAX-HA dans les CMLV transfectées par pXL-CMV-Gax HA.

Figure 3A: CMLV transfectées par le vecteur pCGN (absence d'insert GAX)

Figure 3B: CMLV transfectées par le vecteur pXL-CMV-Gax HA

Figure 4: Localisation nucléaire de la protéine GAX-HA dans les CMLV

traitées par Ad-CMV-Gax.

Eigure 5: Effet de Ad-CMV-GAX sur la prolifération de CMLV (t=24 heures)
- Les CMLV sont comptées 24 heures après le traitement par AdCMV-Gax (1000pfu/cellule) ou par un adénovirus contrôle (AdRSV-βGal, 1000 pfu/cellule). La croissance cellulaire est bloquée
(0,5% SVF) ou stimulée (SVF 20%).

Figure 6: Effet de Ad-CMV-GAX sur la prolifération de CMLV (t=48 heures)
- Les CMLV sont comptées 48 heures après le traitement par AdCMV-Gax (1000pfu/cellule) ou par un adénovirus contrôle (ADRSV-βGal, 1000 pfu/cellule). La croissance cellulaire est bloquée
(0.5% SVF) ou stimulée (SVF 20%).

<u>Figure 7</u>: Effet de Ad-CMV-Gax sur la viabilité de CMLV incubées en présence de sérum de veau foetal (SVF 20%).

- conditions expérimentales cf. figure 6

Figure 7A : cellules non traitées par adénovirus Figure 7B : cellules traitées par Ad-RSV-βGal Figure 7C : cellules traitées par Ad-CMV-Gax

25 <u>Techniques generales de Biologie Moleculaire</u>

5

10

15

20

30

Les méthodes classiquement utilisées en biologie moléculaire telles que les extractions préparatives d'ADN plasmidique, la centrifugation d'ADN plasmidique en gradient de chlorure de césium, l'électrophorèse sur gels d'agarose ou d'acrylamide, la purification de fragments d'ADN par électroélution, les extraction de protéines au phénol ou au phénol-chloroforme, la précipitation d'ADN en milieu salin par de l'éthanol ou de l'isopropanol, la transformation dans Escherichia coli, etc ... sont bien connues de l'homme de métier et sont abondament décrites dans la littérature [Maniatis T. et al., "Molecular Cloning, a Laboratory Manual", Cold

Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, N.Y., 1982; Ausubel F.M. et al. (eds), "Current Protocols in Molecular Biology", John Wiley & Sons, New York, 1987).

Les plasmides de type pBR322, pUC et les phages de la série M13 sont d'origine commerciale (Bethesda Research Laboratories).

Pour les ligatures, les fragments d'ADN peuvent être séparés selon leur taille par électrophorèse en gels d'agarose ou d'acrylamide, extraits au phériol ou par un mélange phénol/chloroforme, précipités à l'éthanol puis incubés en présence de l'ADN ligase du phage T4 (Biolabs) selon les recommandations du fournisseur.

10

15

20

25

35

Le remplissage des extrémités 5' proéminentes peut être effectué par le fragment de Klenow de l'ADN Polymérase I d'E. coli (Biolabs) selon les spécifications du fournisseur. La destruction des extrémités 3' proéminentes est effectuée en présence de l'ADN Polymérase du phage T4 (Biolabs) utilisée selon les recommandations du fabricant. La destruction des extrémités 5' proéminentes est effectuée par un traitement ménagé par la nucléase S1.

La mutagénèse dirigée in vitro par oligodéoxynucléotides synthétiques peut être effectuée selon la méthode développée par Taylor et al. [Nucleic Acids Res. 13 (1985) 8749-8764] en utilisant le kit distribué par Amersham.

L'amplification enzymatique de fragments d'ADN par la technique dite de PCR [Polymérase-catalyzed Chain Reaction, Saiki R.K. et al., Science 230 (1985) 1350-1354; Mullis K.B. et Faloona F.A., Meth. Enzym. 155 (1987) 335-350] peut être effectuée en utilisant un "DNA thermal cycler" (Perkin Elmer Cetus) selon les spécifications du fabricant.

La vérification des séquences nucléotidiques peut être effectuée par la méthode développée par Sanger et al. [Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 74 (1977) 5463-5467] en utilisant le kit distribué par Amersham.

30 Exemple 1 : construction du vecteur pXL-CMV-Gax HA portant le gène codant pour la protéine gax de rat sous le contrôle du promoteur CMV.

Cet exemple décrit la construction d'un vecteur contenant l'ADNc codant pour la protéine gax (espèce : rat) et des séquences adénovirales permettant une recombinaison. L'épitope de l'hémagglutinine du virus

influenza (épitope HA1), comprenant 18 acides aminés, est ajouté à l'extrémité N-terminale de la protéine gax (Field et al., Mol.Cell.Biol. 8 : 2159-2165, 1988). Ce procédé d'addition d'épitope permet de suivre, notamment par des techniques d'immunofluorescence, l'expression de gax à l'aide d'anticorps dirigés contre l'épitope HA1. Outre sa sensibilité, cette méthode permet de s'affranchir du bruit de fond corespondant à l'expression de protéines gax endogènes à la fois in vitro et in vivo.

1.1. Construction du plasmide pCC1

5

10

15

20

25

30

A - Construction du plasmide pCE

Le fragment EcoRI-Xbal correspondant à l'extrémité gauche du génome de l'adénovirus Ad5 a d'abord été cloné entre les sites EcoRI et Xbal du vecteur plC19H. Ceci génère le plasmide pCA. Le plasmide pCA a ensuite été coupé par Hinfi, ses extrémintés 5' proéminentes ont été remplies par le fragment de klenow de l'ADN polymérase I de E.coli, puis il a été coupé par EcoRI. Le fragment ainsi généré du plasmide pCA qui contient l'extrémité gauche du génome de l'adénovirus Ad5 a ensul e été cloné entre les sites EcoRI et Smal du vecteur plC20H (Marsh et al., Gene 32 (1984) 481). Ceci génère le plasmide pCB. Le plasmide pCB a ensuite été coupé par EcoRI. ses extrémintés 5' proéminentes ont été remplies par le fragment de klenow de l'ADN polymérase I de E.coli, puis il a été coupé par BamHI. Le fragment ainsi généré du plasmide pCB qui contient l'extrémité gauche du génome de l'adénovirus Ad5 a ensuite été cloné entre les sites Nrul et Bglll du vecteur plC20H. Ceci génère le plasmide pCE dont une caractéristique intéressante est qu'il possède les 382 premières paires de bases de l'adénovirus Ad5 suivies d'un multisite de clonage.

B - Construction du plasmide pCD'

Le fragment Sau3A (3346) - Sstl (3645) et le fragment Sstl (3645) - Narl (5519) du génome de l'adénovirus Ad5 ont tout d'abord été ligaturés et clonés entre les sites Clal et BamHl du vecteur plC20H, ce qui génère le plasmide pPY53. Le fragment Sall-Taql du plasmide pPY53 préparé à partir d'un contexte dam-, contenant la partie du génome de l'adénovirus Ad5 comprise entre les sites Sau3A (3346) et Taql (5207) a ensuite été cloné entre les sites Sall et Clal du vecteur plC20H, ce qui génère le plasmide

pCA'. Le fragment Taql (5207) - Narl (5519) du génome de l'adénovirus Ad5 préparé à partir d'un contexte dam- et le fragment Sall-Taql du plasmide pCA' ont ensuite été ligaturés et clonés entre les sites Sall et Narl du vecteur plC20H. Ceci génère le plasmide pCC'. Le fragment Narl (5519) - Nrul (6316) du génome de l'adénovirus Ad5 préparé à partir d'un contexte dam- et le fragment Sall-Narl du plasmide pCC' ont ensuite été ligaturés et clonés entre les sites Sall et Nrul du vecteur plC20R. Ceci génère le plasmide pCD'.

C - Construction du plasmide pC01

Une digestion partielle par Xhol puis une digestion complète par Sall du plasmide pCD' génère un fragment de restriction qui contient la séquence de l'adénovirus Ad5, du site Sau3A (3446) au site Nrul (6316). Ce fragment a été cloné dans le site Sall du plasmide pCE. Ceci génère le plasmide pC01 (figure 1), qui contient la partie gauche de l'adénovirus Ad5 jusqu'au site Hinfl (382), un multisite de clonage et le fragment Sau3A (3446) - Nrul (6316) de l'adénovirus Ad5.

1.2. Construction du vecteur pXL-CMV-Gax HA (cf. figure 2)

L'ADNc de Gax a été cloné entre les sites Xbal-BamHI du vecteur pCGN (Tanaka et Herr, Cell 60 : 375-386, 1990). Le vecteur pGCN-Gax résultant contient les promoteur précoce et séquence enhancer du cytomégalovirus (CMV) (-522, +72; Boshart et al, Cell, 41 : 521-530, 1985), la séquence leader de la thymidine kinase de de l'Herpes simplex virus incluant le codon d'initiation AUG ainsi que les ies trois premiers acides aminés (+55, +104; Rusconi et Yamamoto, EMBO J., 6 : 1309-1315, 1987), la séquence codant pour l'épitope HA1 [Y P Y D V P D Y A S L G G P (SEQ ID N° 2)], l'ADNc de gax de rat et enfin la séquence de poly adénylation du gène de β-globine de Lapin (Pâbo et al, cell, 35 : 445-453, 1983).

Le vecteur pCGN-Gax a ensuite été coupé par XmnI et Sfil et le fragment obtenu, contenant promoteur, ADNc et séquence de polyadénylation, préalablement traité à la Klenow, a été introduit au site EcoRV du vecteur navette pCO1 contenant les séquences adénovirales nécessaires à la recombinaison. Le plasmide obtenu a été désigné pXL-CMV-Gax HA (cf. figure 2).

10

15

20

25

30

Exemple 2 : mise en évidence des propriétés d'inhibition de prolifération de plasmide pXL-CMV-gax HA.

Cet exemple décrit les procédures opératoires qui permettent de mettre en évidence in vitro la qualité des vecteurs (cf. exemple 1; permettant la recombinaison homologue, à la fois en expression (détection de la protéine gax et de l'épitope HA) et en activité (effet sur la prolifération cellulaire).

Les cellules musculaires lisses vasculaires (CMLV) sont mises en culture par digestion enzymatique d'aorte de lapin NZW selon une méthode adaptée de Chamley et al. (Cell Tissue Res. 177 : 503-522 1977). Brièvement, une fois prélevée, l'aorte de lapin est incubée pendant 45 minutes en présence de collagénase (collagénase II, Cooper Biomédical) à 37°C. Il est procédé alors à une deuxième digestion, en présence de collagénase et d'élastase (Biosys) pendant environ 2 heures, ce qui permet d'obtenir une suspension cellulaire. Les cellules sont maintenues en présence de 20% de sérum de veau foetal et utilisées pour l'ensemble des tests (cf. infra) avant le dixième passage. Dans l'ensemble des expériences, les cellules musculaires lisses sont caractérisées par immunomarquage à l'aide d'anticorps anti-aSM-actine (F-3777, Sigma).

Afin de contrôler la qualité des vecteurs d'expression (cf. exemple 1), la présence et la localisation de la protéine gax sont contrôlées par immunofluorescence pour chaque construction. Pour cela, les cellules musculaires lisses ou les cellules 3T3 sont transfectées par les plasmides pXL-CMV-Gax HA et pCGNgax en présence d'un mélange DOSPA/DOPE (Lipofectamine, Gibco BRL). Les cellules sont incubées en présence du complexe ADN/liposomes dans un milieu de culture ne contenant pas de sérum de veau foetal, pendant 4 à 8 heures (durée optimale : 8 heures pour les CML). Après 24 heures d'incubation en présence de sérum de veau foetal, les cellules sont ensemencées sur lame (Titertek) en vue de l'immunofluorescence, pendant de nouveau 24 heures. Les cellules sont alors fixées en présence de paraformaldéhyde 4% puis perméabilisées par addition de triton 0,1%. Après saturation en présence d'albumine bovine

(BSA, Sigma), on procède successivement à l'addition des anticorps anti-HA (12CA5, Boehringer Mannheim) puis des anticorps conjugués à la fluorescéine.

Les expériences d'immunofluorescence effectuées à la fois sur cellules NIH3T3 et sur culture primaire de CMLV de lapin démontrent que le plasmide pCGNgax mais également le plasmide "navette" pXL-CMV-Gax HA codent bien pour une protéine à localisation nucléaire (cf.Figure 3A : plasmide témoin; 3B : plasmide pXL-CMV-Gax HA). En outre, après extraction des protéines nucléaires de cellules transfectées par pXL-CMV-Gax HA, nous avons pu mettre en évidence par western blot une protéine révélée par les anticorps dirigés contre l'épitope HA.

L'effet des vecteurs ci-dessus sur la prolifération cellulaire a ensuite été vérifié. Pour ce faire, une méthode indirecte a été utilisée, reposant sur la mesure de la formation de colonies. Brièvement, des cellules embryonnaires de souris NIH3T3 ont été utilisées pour effectuer des tests de formation de colonies selon une méthode adaptée de Schweighoffer et al. (Mol.Cell.Biol. 1993, 13 : 39-43). Brièvement, les cellules sont co-transfectées par un plasmide portant le gène de résistance à la néomycine et par un excès du vecteur d'intérêt (pCGNgax ou pXL-CMV-Gax HA). Après une période de sélection en G418, les colonies sont colorées par une solution de fuchsine phéniquée (Diagnostica, Merck) et dénombrées. Les résultats d'une expérience représentative décrites dans le tablesu I démontrent une diminution du nombre des colonies dans les cellules transfectées par pCGNgax.

Tableau 1

nombre de colonies après sélection en G418
183±28 (*)
93±11

(§) vecteur contrôle pCGN: absence d'insert gax

(°) p<0,01

5

10

15

20

25

Exemple 3 : Construction de l'adénovirus recombinant Ad-CMV dax.

Le vecteur pXL-CMV-Gax HA préparé dans l'exemple 1 a ensuite été linéerieé et cotransfecté pour la recombinaison avec un vecteur adénoviral déficient, dans les cellules helper (lignée 293) apportant en *trans* les fonctions codées per les régions E1 (E1A et E1B) d'adénovirus.

L'adénovirus Ad-CMVgax a été obtenu par recombinaison homologue in vivo entre l'adénovirus Ad.RSV8gal (Stratford-Perricaudet et al., J. Clin. Invest 90 (1992) 626) et le vecteur pXL-CMV-Gax HA selon le protocolo sulvant : le vecteur pXL-CMV-Gax HA linéarisé par l'enzyme Xmnl et l'adénovirus Ad.RSV8gal linéarisé par Clal ont été co-transfectés dans la lignée 293 en présence de phosphate de calcium pour permettre la recombinaison homologue. Les adénovirus recombinants ainsi générés ont été sélectionnée par purification sur plaque. Après isolement, l'adénovirus recombinant est amplifié dans la lignée callulaire 293, ce qui conduit à un surnegeant de culture contenant l'adénovirus défectif recombinant non purifié ayant un titre d'environ 1010 pfu/ml.

Les particules virales sont purifiées par centrifugation sur gradient de chlorure de césium selon les techniques connues (voir notamment Graham et al., Virology 52 (1973) 456). L'adénovirus Ad-CMVgax est conservé à -80°C dans 20 % de glycérol.

Exemple 4 : Mise en évidence des propriétés d'inhibition de la prolifération de l'adénovirus Ad-CMV gax.

Cet exemple décrit les procédures expérimentales qui permettent de démontrer la qualité de l'adénovirus recombinant à la fois en terme de 5 production de la protéine gax et en terme d'activité biologique (effet sur la prolifération cellulaire).

Les CMLV d'aorte de lapin sont incubées en présence de l'adénovirus Ad-CMVgaxHA et d'un adénovirus témoin (ad-RSVβGal : adénovirus recombinant exprimant la β-galactosidase sous le contrôle du promoteur RSV) dilué dans du milieu de culture (DMEM, O,5% SVF). Après environ une heure à 37°C en atmosphère humide, le milieu contenant la solution adénovirale est aspiré et remplacé par du milieu de culture (DMEM, 0,5% SVF) pour une période de 18 à 24 heures. Le milieu riche en SVF 15 (concentration finale : 20%) est alors ajouté afin de stimuler la prolifération cellulaire et les cellules dénombrées 24 heures et 48 heures plus tard.

10

20

25

30

35

En outre, 24 heures après l'addirion de la solution adénovirale, l'expression de la protéine gax par les CMLV est contrôlée par les techniques décrites dans l'exemple 2, à savoir un marquage nucléaire par immunofluorescence (localisation de la protéine) mais également par western blot. La protéine produite par l'adénovirus recombinant est bien révélée par des anticorps reconnaissant l'épitope HA et a la même mobilité électrophorétique que la protéine gax détectée dans le noyau de CMLV transfectées par pCGNgax ou pXL-CMV-Gax HA. La figure 4 illustre la localisation de la protéine Gax au niveau de CMLV incubées en présence de Ad-CMVgaxHA.

Les résultats d'une expérience représentative, décrits dans la figure 4, démontrent une forte baisse du nombre des cellules après l'addition du virus Ad-CMVgaxHA. En revanche, une telle réduction du nombre de cellules n'est pas observée après traitement par l'adénovirus contrôle utilisé à la même concentration (M.O.I. 1000). Nous avons en parallèle vérifié par immunofluorescence que cette forte multiplicité d'infection permet d'exprimer soit le gène marqueur β-gal (utilisation d'anticorps anti β-gal de E.Coli, Monosan) soit la protéine gax (utilisation d'anticorps anti-HA, cf. exemple 2) dans plus de 90% de la population des CMLV de lapin.

L'addition de virus ad-RSV-βgal est associée à un faible effet cytostatique (-13%) après 24 heures de culture en présence de sérum de veau foetal (20%). Dans les mêmes conditions expérimentales, le traitement par Ad-CMVgaxHA entraîne une diminution de 57% du nombre de cellules (cf. Figure 5). L'activité biologique du virus Ad-CMVgaxHA est blen évidemment amplifiée après 48 heures de culture voire associée à une mort cellulaire (cf. Figure 6 et 7).

Ainsi le blocage de la prolifération provoqué par Ad-CMVgaxHA est associé à une forte réduction du nombre de cellules qui est détectable après une période de culture de 24 heures (cf. Figure5). De manière intéressante, cet effet de Ad-CMVgaxHA est observé sur les cellules stimulées par une forte concentration de SVF (20%) et non sur les cellules privées de SVF (0,5%) (cf. figure 6). Cet exemple montre donc qu'un adénovirus recombinant codant pour la protéine gax est capable de bloquer de manière efficace la division cellulaire sans affecter de manière importante la viabilité de cellules bloquées dans leur cycle en G0.

L'effet de l'adénovirus Ad-CMVgaxHA sur la viabilité des CMLV en culture est également illustré par la figure 7.

Les propriétés inhibitrices de Ad-CMVgaxHA sur la synthèse d'ADN sont confirmées par des expériences d'incorporation de bromodéoxyuridine (BrdU). Brièvement, 24 heures après l'addition d'adénovirus, les CMLV sont incubées en présence de SVF (10 à 20%) et de BrdU (10µM) qui s'incorpore à la place de la thymine dans les cellules en phase de synthèse de l'ADN et peut être révélée par des anticorps spécifiques. L'incorporation de BrdU est quantifiée par cytométrie de flux.

La même méthodologie de cytométrie de flux peut être utilisée afin de visualiser la progression dans le cycle cellulaire de CMLV de lapin traitées par Ad-CMVgaxHA. Le traitement par Ad-CMVgaxHA s'accompagne d'un blocage du cycle cellulaire en phase G0/G1.

10

20

25

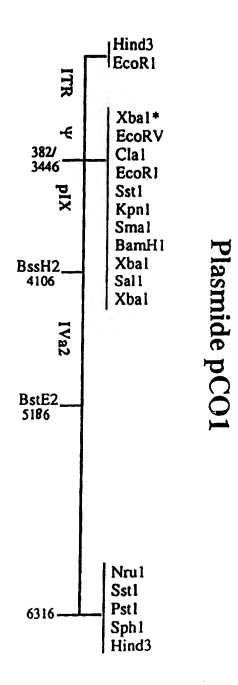


Figure 1

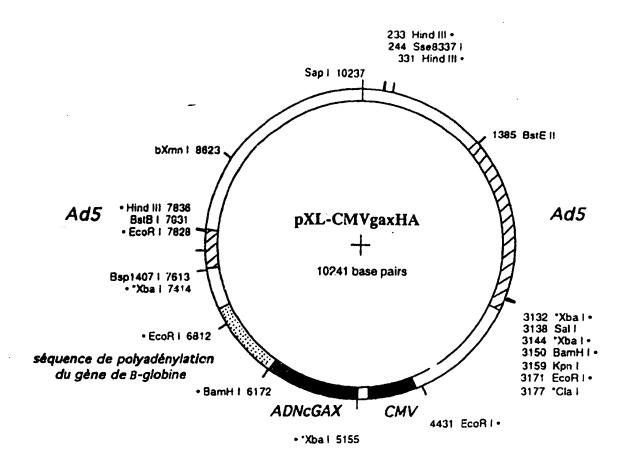


Figure 2



Figure 3A

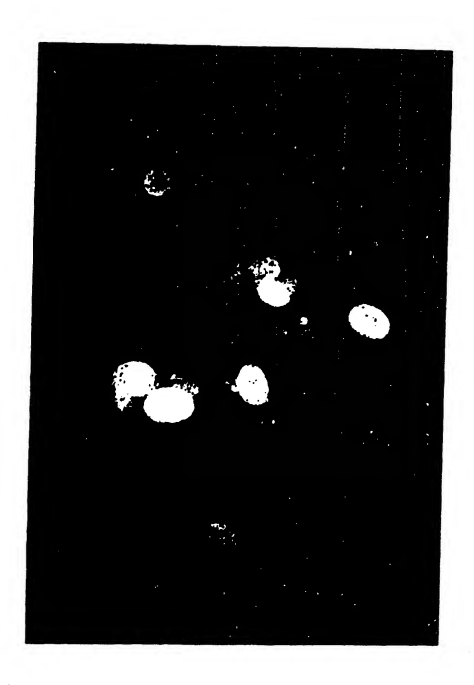


Figure 38

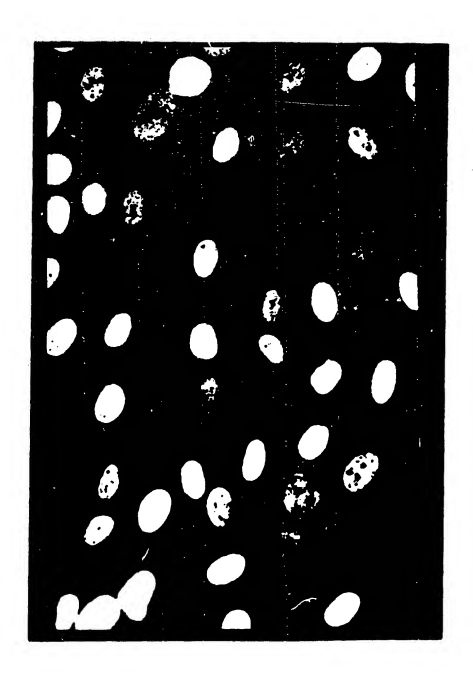


Figure 4

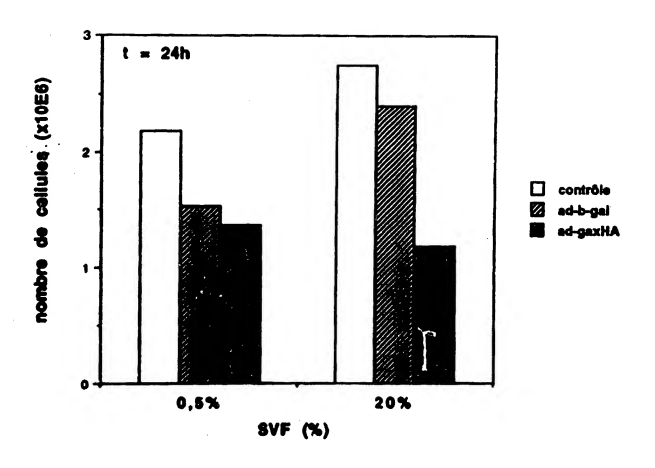


Figure 5

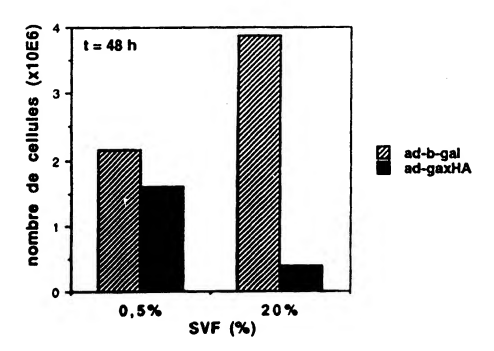


figure 6



Figure 7A



Figure 7C

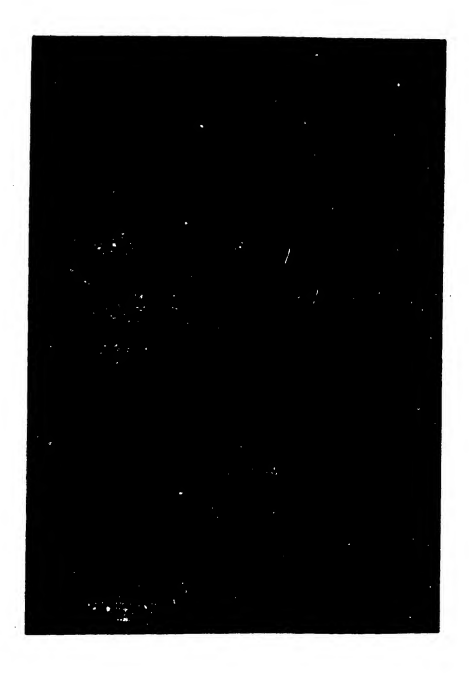


Figure 78

GRANT SUBMITTED

Targeted gene therapy for hemophilia A (National Institutes of Health #HL 53665)

Funding period:

October 1, 1994 - June 30, 2000 (initial application)\
[Submission date: March 4, 1994]

July 1, 2000 - June 30, 2004 (renewal application) [Submission date: March 1, 1999]

Principal Investigator: Wadie F. Bahou

4. HUMAN SUBJECTS 4. HUMAN SUBJECTS 4. HUMAN SUBJECTS 5. AND YES 6. DATES OF ENTIRE PROPOSED PROJECT PERIOD From (MMDDYY) 10 /1/94 9 /30 /99 9. PERFORMANCE SITES (Organizations and addresses) Division of Hematology and Department of Microbiology School of Medicine SUNY at Stony Brook, NY 11794-8151 12. TYPE OF ORGANIZATION Public: Specify Proposition (General) Public: Specify Proposition (General) 15. NAME OF ADMINISTRATIVE OFFICIAL TO BE NOTIFIED IF AWARD Katherine L. MacCormack TLEPHONE (516) 632-9039 FAX (516) 632-9039 TITLE Associate for Sponsored Programs TOTAL Costs (5) NO. X YES pending Departing Continuation Application File PROPOSED PROJECT PERIOD 7. Total Costs (5) 7. Total Costs (5) 7. Total Costs (5) 7. Total Costs (5) 8. COSTS REQUESTED FOR INITIAL Proposed PROJECT PERIOD 7. Total Costs (5) 7. Total Costs (5) 1. 202,052 1. ,762,097 1. INVENTIONS AND PATENTS (Competing continuation application only) 10. INVENTIONS AND PATENTS (Competing continuation application only) No. YES YES. Proviously Proposed Programs State University of New York State University of New York 11.794-33 11. ENTITY IDENTIFICATION NUMBER Code: 01 Identification: School of Medicine Code: 01 Identification: School of Medicine Katherine L. MacCormack TELEPHONE (516) 632-9039 TITLE Associate for Sponsored Programs TITLE Associate for Sponsored Programs Office of Research Supposed Programs TITLE Associate for Sponsored Programs TITLE Associate for Sponsored Programs Office of Research Supposed Programs TITLE Associate for Sponsored Programs TITLE Associate for Sponsored Programs TITLE Associate for Sponsored Programs Office of Research Supposed Programs TITLE Associate for Sponsored Programs TITLE Associate for Research Supposed Programs TITLE Associate for Sponsored Programs TITLE Associate for Sponsored Programs TIT						OMB No 1925-1001
DEPARTMENT OF HEALTH AND HUMAN SERVICES PUBLIC HEALTH HAD FROM THE SERVICE GRANT APPLICATION GRANT APPLICATION GRANT APPLICATION COURS IN The Course of Service of the unshaded areas only. The OF PROJECT (Do not accord 50 hypowrither spaces) argeted Gene Therapy for Hemophilia A RESPONSE TO SPECIFIC REQUEST FOR APPLICATIONS OR PROGRAM ANNOUNCEMENT RESPONSE TO SPECIFIC REQUEST FOR APPLICATIONS OR PROGRAM ANNOUNCEMENT RESPONSE TO SPECIFIC REQUEST FOR APPLICATIONS OR PROGRAM ANNOUNCEMENT RESPONSE TO SPECIFIC REQUEST FOR APPLICATIONS OR PROGRAM ANNOUNCEMENT RESPONSE TO SPECIFIC REQUEST FOR APPLICATIONS OR PROGRAM ANNOUNCEMENT RESPONSE TO SPECIFIC REQUEST FOR APPLICATIONS OR PROGRAM ANNOUNCEMENT RESPONSE TO SPECIFIC REQUEST FOR APPLICATIONS OR PROGRAM ANNOUNCEMENT RESPONSE TO SPECIFIC REQUEST FOR APPLICATIONS OR PROGRAM ANNOUNCEMENT RESPONSE TO SPECIFIC REQUEST FOR APPLICATIONS OR PROGRAM ANNOUNCEMENT RESPONSE TO SPECIFIC REQUEST FOR APPLICATIONS OR PROGRAM ANNOUNCEMENT RESPONSE TO SPECIFIC REQUEST FOR APPLICATIONS OR PROGRAM ANNOUNCEMENT RESPONSE TO SPECIFIC REQUEST FOR APPLICATIONS OR PROGRAM ANNOUNCEMENT RESPONSE TO SPECIFIC REQUEST FOR APPLICATIONS OR PROGRAM ANNOUNCEMENT RESPONSE TO SPECIFIC REQUEST FOR APPLICATIONS OR PROGRAM ANNOUNCEMENT RESPONSE TO SPECIFIC REQUEST FOR APPLICATION AND PROGRAM DIRECTOR RESPONSE TO SPECIFIC REQUEST FOR ANNOUNCEMENT RESPONSE TO SPECIFIC REQUEST FO		LEAVE	BLANK F	OR PHS USE	ONLY.	
SILOW INSTRUCTIONS CARRYLLICATION GRANT APPLICATION GRANT APPLICATION GRANT APPLICATION GRANT Application in the unshaded areas only. Type density must be 10 c.p.1. TILE OF PROJECT (Do not succeed 56 hypowriter species.) ITILE OF PROJECT (See and 15 hypowriter species.) ITILE OF PROJECT (THE STAND OF HEALTH AND HUMAN SERVICES			Activity	Rumber	
GRANT APPLICATION allow instructions carefully. Type density must be 10 c.p.l. TREOF PROJECT (Do not exceed 56 hypowriter spaces) Integred 6 Gene Therapy for Hemophilia A and B and the) RESPONSE TO SPECIFIC RECUEST FOR APPLICATIONS OR PROGRAM ANNOUNCEMENT A and B and the) Number: HL-94-00.7 B Title: Gene Therapy for Hemophilias A and B and the) Number: HL-94-00.7 B Title: Gene Therapy for Hemophilias A and B and the) Number: HL-94-00.7 B Title: Gene Therapy for Hemophilias A and B and the) Number: HL-94-00.7 B Title: Gene Therapy for Hemophilias A and B and the) Number: HL-94-00.7 B Title: Gene Therapy for Hemophilias A and B and the) Number: HL-94-00.7 B Title: Gene Therapy for Hemophilias A and B and the) Number: HL-94-00.7 B Title: Gene Therapy for Hemophilias A and B and the) Number: HL-94-00.7 B Title: Gene Therapy for Hemophilias A and B and the) Number: HL-94-00.7 B Title: Gene Therapy for Hemophilias A and B and the) Number: HL-94-00.7 B Title: Gene Therapy for Hemophilias A and B and the) Number: HL-94-00.7 B Title: Gene Therapy for Hemophilias A and B and the) Number: HL-94-00.7 B Title: Gene Therapy for Hemophilias A and B and the) Number: HL-94-00.7 B Title: Gene Therapy for Hemophilias A and B and the) Number: HL-94-00.7 B Title: Gene Therapy for Hemophilias A and B and the) Number: HL-94-00.7 B Title: Gene Therapy for Hemophilias A and B and the) Number: HL-94-00.7 B Title: Gene Therapy for Hemophilias A and B and the) Number: HL-94-00.7 B Title: Gene Therapy for Hemophilias A and B and the) Number: HL-94-00.7 B Title: Gene Therapy for Hemophilias A and B Title: Gene Therapy for Hemophilias A and B Title: Gene Therapy for Hemophilias A and the Section of Hemothilias A and E Title: Gene Therapy for Hemophilias A and the Section of Hemothilias A and E Title: Gene Therapy for Hemophilias A	PUBLIC HEALTH SERVICE	Boview (Group			
TILE OF PROJECT (Do not exceed 56 hyperwifer spaces.) TILE OF GRANT PROGRAM (Project (Pr		Council	Board (M	onth, Year)	Date Hecsinan	
The Cof Proclect (to not exceed 56 properties papers) Argeled Gene Therapy for Hemophilia A Argeled Gene Therapy for Hemophilias A Argeled Gene Therapy Argeled Gene Thera	-Lilly Type in the utistiada					
INTREPRONE TO SPECIFIC REQUEST FOR APPLICATIONS OR PROGRAM NAME CLASS. FIRST CONTROL OF THE PROPRIED TO SPECIFIC REQUEST FOR APPLICATION SOR PROGRAM NAME CLASS. First middle) AND DEPARTMENT, SERVICE, LABORATORY, OR EQUIVALENT MAJOR SUBDIVISION CHOOL Of Medicine 1. MAJOR SUBDIVISION THELEPHONE AND FAX (Area code, number and extension) THELEPHONE AND FAX (Area code, number and extension) THE ST 15-040 SUNY at Stony Brook, NY 11794-8151 BITNET/INTERNET ADDRESS/BAHOUREPO, SOM. SUNYS, STONY STORY, STONY STONY, STONY STONY, STONY STONY, STONY STONY, STONY, STONY STONY, STONY STONY, STONY, STONY, STONY, STONY STONY, ST	()	1				
INTREPHONE TO SPECIFIC REQUEST FOR APPLICATIONS OR PROGRAM NAME (Last, first, middle) Number: HL-94-007_B Title: Gene Therapy for Hemophilias A and B TYPE OF GRANT PROGRAM RFA TYPE OF GRANT TABLE TYPE OF GRANT TA	TI E OF PROJECT (Do not exceed 56 typewriter spaces.)	a A			TINO TXYES (H"	YES,* state number
RESPONSE TO SPECIAL RECORDAND RESPONSE OF SPECIAL PROPOSED PROJECT PERIOD FOR GRANT PROGRAM RFA 3. PRINCIPAL INVESTIGATION/PROGRAM DIRECTOR NAME (Last, first, middle) About, Wadie F. POSITION ITTLE SSISTANT PROFESSOR OF Medicine DEPARTMENT, SERVICE, LABORATORY, OR EQUIVALENT Medicine LAMJOR SUBDIVISION CHOOL Of MEDICINE SOLUTION OF HORIZON CHOOL OF MEDICINE PROPOSED PROJECT PERIOD PERIOD PERIOD Through (MMDDYY) Through (MMDDYY) Through (MMDDYY) Through (MMDDYY) Through (MMDDYY) TO // 1/94 9/30/99 PERFORMANCE SITES (Organizations and addresses) SUNY at Stony Brook Stony Brook, NY 11794-8151 10. NIVENTIONS AND PATENTS (Competing complication only 11. NAME OF ADMINISTRATIVE OFFICIAL TO BE NOTIFIED IF AMARD STATE OF PROPOSED PROJECT PERIOD PROPOSED PROJECT PERIOD Through (MMDDYY) Through (MM	rgeted Gene Therapy LOT Members OR PR	ROGRAM	ANNOUN	CEMENT	A and B	and title)
Number (Last, first, middle) ahou, Wadie F. POSITION TITLE SSISTANT PROGRAM RFA NAME (Last, first, middle) ahou, Wadie F. SSISTANT PROGRAMORY, OR EQUIVALENT DEPARTMENT, SERVICE, LABORATORY, OR EQUIVALENT Medicine 1. MAJOR SUBDIVISION Chool of Medicine Chool of Medicine Chool of Medicine Chool of Medicine FAX: 515-444-7530 FAX: 515-444-7530 FAX: 515-444-7530 FAX: 515-444-7530 FAX: 515-444-7530 FAX: 515-644-7530 FAX: 515-643-7530 FAX: 515-644-7530 FAX: 515-64	RESPONSE TO SPECIFIC REQUEST FOR APPLICATION THE TAPY	for	Hemo	onlilas	ATOR/PROGRAM DIREC	CTOR
INDECLASE ISSUED PROJECT POSTION TITLE SINCE A LABSE ISSUED FOR LABORATORY, OR EQUIVALENT DEPARTMENT, SERVICE LABORATORY, OR EQUIVALENT Medicine INDECLASE ISSUED PROJECT IN TELE PHONE AND FAX (Avas code, number and extension) TELE: 516-444-7530 IRB SERVING SERVI	ban H1-94 00B	1 3.			3c. SOCIAL SEC	CURITY NO.
NAME (Last, first, index) and in the professor of Medicine sistant Professor of Medicine Division of Hematology HSC T15-040 Suny at Stony Brook, NY 11794-8151 BITNET/INTERNET ADDRESS//BALDU@EFO.SOM.SUNYS S. DATES OF ENTIRE PROPOSED PROJECT FORM (MMDDYY) Division of Hematology Assumption no. or S. DATES OF ENTIRE PROPOSED PROJECT FORM (MMDDYY) Division of Hematology No. YES Pending Division of Hematology No. YES Pending No. YES Pending No. YES Pending No. No. No. Personal Costs (S) No. No. No. Personal Costs (S) No. No. No. Personal Costs (S) No. Per	TYPE OF GRANT PHOGRAM	34	b. Dean	(-1	ľ	<u> </u>
PROSTROM TITLE SSISTANT PROFESSOR OF Medicine SERVINGE SERVICE, LABORATORY, OR EQUIVALENT Medicine MAJOR SUBDIVISION ICHOOL OF Medicine ITEL: 516-444-2059 FAX: 515-444-7530 IRB approved date ocomplance no. or summer and extension) ITELEPHONE AND FAX (Area code, number and extension) ITEL: 516-644-2059 FAX: 515-444-7530 IRB approved date ocomplance no. or summer and extension ITEL: 516-644-7530 IRB approved date ocomplance no. or summer and extension ITEL: 516-644-7530 IRB approved date ocomplance no. or summer and extension) IND YES IND	NAME (Last, first, middle)		MD	G ADDRESS	(Street, city, state, zip co	ode)
DEPARTMENT, SERVICE, LABORATORY, OR EQUIVALENT Medicine SUNY at Stony Brook, NY 11794-8151 DETERMINED SUBJECTS STATES OF ENTIRE PROPOSED PROJECT BUDGET PERIOD 75. Total Costs (8) 10. INVENTIONS AND PATENTS (Comparing continuation application only) 10. INVENTIONS AND PATENTS (Comparing continuation application only) No VES STATES OF ENTIRE PROPOSED PROJECT BUDGET PERIOD 75. Total Costs (8) 10. INVENTIONS AND PATENTS (Comparing continuation application only) 10. INVENTIONS AND PATENTS (Comparing continuation application only) No VES STATES OF ENTIRE PROPOSED PROJECT PERIOD 75. Total Costs (8) 10. INVENTIONS AND PATENTS (Comparing continuation application only) 10. INVENTIONS AND PATENTS (Comparing continuation application only) No VES STATES OF ENTIRE PROPOSED PROJECT PERIOD 75. Total Costs (8) 10. INVENTIONS AND PATENTS (Comparing continuation application only) No VES STATES OF ENTIRE PROPOSED PROJECT PERIOD 75. Total Costs (8) 10. INVENTIONS AND PATENTS (Comparing continuation application only) No VES STATES OF ENTIRE PROPOSED PROJECT PERIOD 76. Total Costs (8) 10. INVENTIONS AND PATENTS (Comparing continuation application only) No VES 11. NAME OF APPLICANT ORGANIZATION The Research Foundation of SUNY 11. NAME OF ADMINISTRATIVE OFFICIAL TO BE NOTIFIED IF ANARD STATES OFFICE ANARD 11. NAME OF ADMINISTRATIVE OFFICIAL TO BE NOTIFIED IF ANARD STATES OFFICE ANARD 11. SERVICE STATES (CONTACT ORGANIZATION ORGAN	ahou, Wadle F.	\ \	M. Marine		e nomatology	
MAJOR SUBDIVISION School of Medicine 1. HURPHONE AND FAX (Area code, number and extension) 1. HURMA SUBJECTS Yes. Sis-444-7530 SINE Sis-444-7530 Sis-444-7530 Sine Sis-444-7530 Sine Sis-444-7530 Sis-444-7	POSITION TILE		Divi	510n O	uewacozoji	
Medicine School of Medicin	SSISTATE TENT SERVICE, LABORATORY, OR EQUIVALENT				ANT BYOUK	
in MANOR SUBLIFICATION NUMBER In TELEPHONE AND FAX (Area code, number and extension) In TELEPHONE AND FAX (Area code, number and extension) In TELEPHONE AND FAX (Area code, number and extension) In TELEPHONE AND FAX (Area code, number and extension) In TELEPHONE AND FAX (Area code, number and extension) In TELEPHONE AND FAX (Area code, number and extension) In TELEPHONE AND FAX (Area code, number and extension) In TELEPHONE AND FAX (Area code, number and extension) In TELEPHONE AND FAX (Area code, number and extension) In TELEPHONE AND FAX (Area code, number and extension) In TelePhONE AND FAX (Area code, number and extension) In TelePhONE AND FAX (Area code, number and extension) In TelePhONE AND FAX (Area code, number and extension) In TelePhONE AND FAX (Area code, number and extension) In TelePhONE AND FAX (Area code, number and extension) In TelePhONE AND FAX (Area code, number and extension) In TelePhONE AND FAX (Area code, number and extension) In TelePhONE AND FAX (Area code, number and extension) In TelePhONE AND FAX (Area code, number and extension) In TelePhONE AND FAX (Area code, number and extension) In TelePhONE AND FAX (Area code, number and extension) In TelePhONE AND FAX (Area code, number and extension) In TelePhONE AND FAX (Area code, number and extension) In TelePhONE And FAX (Area code, number and extension) In TelePhONE And FAX (Area code, number and extension) In TelePhONE And FAX (Area code, number and extension) In TelePhONE And FAX (Area code, number and extension) In TelePhONE (A 10 In Tel	Modicine		SUN	at st	k. NY 11794-8	3151
TELEPHONE AND FAX (Area code, number and extension) TELE 516 - 444 - 2059	MA IOR SUBDIVISION	1	Stor	IA Proc		
TEL: 516 -444 - 2059 FAX: 515 - 444 - 7530 HUMAN SUBJECTS # 765. HUMAN SUBJECTS # 765. HUMAN SUBJECTS # 765. NO YES DATES OF ENTIRE PROPOSED PROJECT PERIOD PERIOD PERIOD PROV. (MMDDYY) 10 / 1/94 9/30 / 99 207 , 204 306, 869 11, 202, 052 11, 762, 097 10 / 1/94 9/30 / 99 207 , 204 306, 869 10. INVENTIONS AND PATENTS (Competing continuation application only) PERFORMANCE SITES (Organizations and addresses) Division of Hematology and Department of Microbiology School of Medicine SUNY at Stony Brook Stony Brook, NY 11794 - 8151 12. TYPE OF ORGANIZATION Public Specify Private Nonprofit Proprofit (General) 15. NAME OF ADMINISTRATIVE OFFICIAL TO BE NOTIFIED IF AWARD KAtherine L. MacCormack FOUND AND COMMENT CAPELING COMMENT CAPELING COMMENT CAPELING CAPEL	school of Medicine				•	
TEL: 516-444-7530 FAX: 515-444-7530 IRB approval date sexemption no. or sexemption	TELEBLIONE AND FAX (ALCOHOLIS)	L		NATED ALET AL	ODBESSWBAHOU@E	PO.SOM.SUNYSBu
HUMAN SUBJECTS Y Yes Figure 40, Assurance of compliance no. or exemption no. or no. o	ret. 516-444-2000		BITNE T	PRATE ANI	MALS If "Yes."	5b. Animal wellare assurance no.
A compliance in the semiption no. or date Semiption in the semiption i	FAX: 515-444-7530 IRB Ab Assurance	seof ∖	5. VEHI			· ·
X NO YES 6. DATES OF ENTIRE PROPOSED PROJECT PERIOD PERIOD PROPOSED PROJECT PERIOD PERIOD PERIOD 7a. Direct Costs (\$) 7b. Total Costs (\$) 1, 202, 052 1, 762, 097 10/1/94 9/30/99 306, 869 1, 202, 052 1, 762, 097 10/1/94 9/30/99 306, 869 1, 202, 052 1, 762, 097 10/1/94 9/30/99 306 306, 869 1, 202, 052 1, 762, 097 10/1/94 9/30/99 306 9. PERFORMANCE SITES (Organizations and addressess) PERFORMANCE SITES (Organizations and addressess) POLIVISION OF HEMATOLOGY and Department of Microbiology School of Medicine SUNY at Stony Brook Stony Brook, NY 11794-8151 11. NAME OF APPLICANT ORGANIZATION The Research Foundation of SUNY 11. NAME OF APPLICANT ORGANIZATION The Research Foundation of SUNY 12. TYPE OF ORGANIZATION Public: Specify Federal State Local Private Nonprofit Forprofit (General) Private Nonprofit Forprofit (General) 15. NAME OF ADMINISTRATIVE OFFICIAL TO BE NOTIFIED IF AWARD Katherine L. MacCormack Katherine L. MacCormack TELEPHONE (516) 632-9039 FAX (516) 632-6963 TITLE Associate for Sponsored Programs TITLE A	LI IMAN SUBJECTO 12 12 12 1 approve compliant	ice no.		X YES	pending	A3011-01
BUDGET PERIOD POPULO POPULO PERIOD PERIOD PERIOD PERIOD PERIOD PERIOD PERIOD POPULO PERIOD PE	4a. vrc	UESTED	1	1	8. COSTS REQUESTED	CT PERIOD
Through (MMDDYY) Through (MMDDYY) 7a. Direct Costs (s) 207,204 306,869 1,202,052 1,762,097 10/1/94 9/30/99 207,204 306,869 1,202,052 1,762,097 10/11/94 9/30/99 207,204 306,869 1,202,052 11,762,097 10/11/94 306,869 1,202,052 12,762,097 10/11/94 306,869 1,202,052 12,762,097 10/11/94 306,869 1,202,052 12,762,097 10/11/94 306,869 1,202,052 12,762,097 10/11/94 306,869 1,202,052 12,762,097 10/11/94 306,869 1,202,052 12,762,097 12,762,097 10/11/94 306,869 1,202,052 12,762,097 10/11/94 306,869 1,202,052 12,762,097 10/11/94 306,869 1,202,052 12,762,097 10/11/94 306,869 1,202,052 12,762,097 10/11/94 306,869 1,202,052 12,762,097 10/11/94 306,869 1,202,052 12,762,097 10/11/94 306,869 1,202,052 12,762,097 10/11/94 306,869 1,202,052 12,762,097 10/11/94 306,869 1,202,052 12,762,097 10/11/94 306,869 1,202,052 12,762,097 10/11/94 306,869 1,202,052 12,762,097 10/11/94 10	X NO TES PROPOSED PROJECT 7. COSTS RECU	SHOD MESIED				8b. Total Costs (\$)
10/1/94 9/30/99 207,204 306,869 172027 207,204 306,869 172027 207,204 306,869 172027 207,204 306,869 172027 207,204 306,869 172027 207,204 306,869 172027 207,204 306,869 172027 207,204 306,869 172027 207,204 306,869 172027 207,204 306,869 172027 207,204 306,869 172027 207,204 207,2			7b. Total	Costs (\$)	Ba. Direct Costs (4)	
9. PERFORMANCE SITES (Organizations and addresses) Division of Hematology and Department of Microbiology School of Medicine SUNY at Stony Brook Stony Brook, NY 11794-8151 11. NAME OF APPLICANT ORGANIZATION State University of New York Stony Brook, New York 11794-33 12. TYPE OF ORGANIZATION Proble: Specify Federal State Local Private Nonprofit Forprofit (General) State Independent School of Medicine (Specify Federal State University of New York 11794-33) 13. ENTITY IDENTIFICATION NUMBER Congressional District Organization of Medicine (Code: 01 Identification: School of Medicine Katherine L. MacCormack TELEPHONE (516) 632-9039 FAX (516) 632-9039 FAX (516) 632-6963 TITLE Associate for Sponsored Programs TELEPHONE (516) 632-6963 TITLE Associate for Sponsored Programs ADDRESSTHE Research Foundation of Suny York NO YES YES. Previously reported Programs The Research Foundation of SUNY Preported Programs ADDRESSTHE Research Foundation of SUNY Proported Programs ADDRESSTHE Research Foundation of SUNY Proported Programs ADDRESSTHE Research Foundation of Suny York	Through (MMDOTT)		306	869	1,202,052	entinuation application only)
9. PERFORMANCE SITES (Organizations and adulations) Division of Hematology and Department of Microbiology School of Medicine SUNY at Stony Brook Stony Brook, NY 11794-8151 12. TYPE OF ORGANIZATION Public: Specify Federal State	0/311/99 1 20/1/===		10.INV	ENTIONS AN	D PATENTS (Composing of	Not previously
Division of Heliacobiology Department of Microbiology School of Medicine SUNY at Stony Brook Stony Brook, NY 11794-8151 11. NAME OF APPLICANT ORGANIZATION The Research Foundation of SUN ADDRESSOFFICE of Research Services State University of New York Stony Brook, New York 11794-33 12. TYPE OF ORGANIZATION Public: Specify Federal State Local Public: Specify Federal State Local Private Nonprofit Forprofit (General) Forprofit (Smell Business) Forprofit (General) Forprofit (Smell Business) Katherine L. MacCormack Katherine L. MacCormack TELEPHONE (516) 632-9039 FAX (516) 632-6963 TITLE Associate for Sponsored Programs TITLE Associate for Sponsored Programs TITLE Associate for Sponsored Programs Office of Research Foundation of Suny			H-7	<u></u>		
Department of Microsoft School of Medicine SUNY at Stony Brook Stony Brook, NY 11794-8151 The Research Foundation of Social Suny Brook, NY 11794-8151 The Research Foundation of Social Suny Brook, New York 11794-35 The Research Foundation of Suny The Research Foundation of New York State University of New York State University of New York State University of New York 11794-33 The Research Foundation of New York State University of New York 1146013200-F7 14. BIOMEDICAL RESEARCH SUPPORT GRANT CREDIT 14. BIOMEDICAL RESEARCH SUPPORT GRANT CREDIT 14. BIOMEDICAL RESEARCH SUPPORT GRANT CREDIT 15. NAME OF OFFICIAL SIGNING FOR APPLICANT ORGANIZATION Katherine L. MacCormack Katherine L. MacCormack TELEPHONE (516) 632-9039 FAX (516) 632-9039 FAX (516) 632-6963 TILLE ASSOCIATE FOUNDATION THE RESEARCH SUPPORT GRANT CREDIT 14. BIOMEDICAL RESEARCH SUPPORT GRANT CREDIT 15. NAME OF OFFICIAL SIGNING FOR APPLICANT ORGANIZATION Katherine L. MacCormack Katherine L. MacCormack TELEPHONE (516) 632-9039 FAX (516) 632-6963 TILLE ASSOCIATE FOUNDATION THE PROPERTY OF THE MESSOCIATE FOUNDATION ADDRESSOFT OF RESEARCH SUPPORT GRANT CREDIT 14. BIOMEDICAL RESEARCH SUPPORT GRANT CREDIT 15. NAME OF OFFIC			N	·	A TION	- CUNV
School of Medicine SUNY at Stony Brook Stony Brook, NY 11794-8151 12. TYPE OF ORGANIZATION Public: Specify Federal	In-nartment OI MICLOBIO- 31		11.NA	The R	esearch Found	lation of Sour
Stony Brook, NY 11794-8151 State University Stony Brook, New York 11794-33 12. TYPE OF ORGANIZATION Public: Specify	School of Medicine		ADOR			
Stony Brook, New Total 13. ENTITY IDENTIFICATION NUMBER Congressional District 14. BIOMEDICAL RESEARCH SUPPORT GRANT CREDIT A BIOMEDICAL RESEARCH SUPPORT GRANT CREDIT Code: 01 Identification: School of Medicine	SUNY at Stony Brooks NY 11794-8151		700	State	University	11794-3366
12. TYPE OF ORGANIZATION Public: Specify Federal State Local	Stony Brook, M2		1	Stony	Brook, New	IOLK TITE
12. TYPE OF ORGANIZATION Public: Specify Federal State Local Private Nonprofit Forprofit (Small Business) 13. ENTITY IDENTIFICATION NOMES. 01 146013200-F7 14. BIOMEDICAL RESEARCH SUPPORT GRANT CREDIT Code: 01 Identification: School of Medicine Code: 01 Identification: School of Me		•	1			
12. TYPE OF ORGANIZATION Public: Specify Federal State Local Public: Specify Federal State Local Private Nonprofit Forprofit (Smell Business) Forprofit (General)			\		TO A TION NUMBER	Congressional District
Public: Specify Private Nonprofit Feorprofit (General) Forprofit (General) State 14. BIOMEDICAL RESEARCH SCITCULE Code: 01 Identification: School of Medicine Code: 01 Identification: School of M			13. 1	NTITY IDEN	TIFICATION NOMES	01
Private Nonprofit Forprofit (General) Forprofit (Small Business) Forprofit (General) Forprofit (General) Forprofit (General) Forprofit (General) Forprofit (General) Forprofit (General) Forprofit (General) Forprofit	12. TYPE OF ORGANIZATION] Local	114	6013200	PESEARCH SUPPORT	GRANT CREDIT
Forprofit (General) Forprofit (Sinata School Forprofit (Sinata School Forprofit (General) Forprofit (Sinata School Fo	Public: Specify		14.	310MEDICAL	ication: School o	f Medicine
15. NAME OF ADMINISTRATIVE OFFICIAL TO BE NOTIFIED: IS MADE Katherine L. MacCormack Katherine L. MacCormack Katherine L. MacCormack TELEPHONE (516) 632-9039 FAX (516) 632-6963 FAX (516) 632-6963 TILLE ASSOCIATE for Sponsored Programs TILLE ASSOCIATE for Sponsored Programs ADDRESST THE Research Foundation of SUNY Office of Research Services	Private Nonprofit)	Cod	S: U 1 IGENIA	FICIAL SIGNING FOR A	PPLICANT ORGANIZATION
Katherine L. MacCormack Katherine L. MacCormack TELEPHONE (516) 632-6963 FAX (516) 632-6963 TITLE Associate for Sponsored Programs TITLE Associate for Sponsored Programs ADDRESSTHE Research Foundation of SUNY Office of Research Services	Forprofit (General)	F AWARD	1 .		na II. IIuuu	mack
TELEPHONE (516) 632-9039 FAX (516) 632-6963 TILE Associate for Sponsored Programs TILE Associate for Sponsored Programs ADDRESST THE Research Foundation of SUNY Office of Research Services	15. NAME OF ADMINISTRATIVE OF THE MACCORMACK	12 MINE	TEI	FPHONE (5)	16) 632-3033	·
FAX (516) 632-6963 TIME Associate for Sponsored Programs TIME Associate for Sponsored Programs ADDRESSTHE Research Foundation of SUNY Office of Research Services	Katherine 1. 1129039		EAY	(5	16) 632-0303	ensored Program
TIME Associate for Sponsored Floundation of SUNY ADDRESSTHE Research Services	TELEPHONE (516) 632-6963	~~~ am	1	E Asso	ciate for Sp	ndation of SUNY
office of most vory	Associate for Sponsored Pro	Stinn.	AD	DRESSThe	Research	-h Services
	The Research Foundation of	e 30112		Off:	ice or reserve	C Mari Vary
Office of Rose Vork	Office of Research to Nov. Vo.	rk –	1	Sta	te University	y york 11794-33
State University Wark 11794-3366 Stony WARCORMACK@SBCCMAIL.BI	State University Wark 1179	4-336	6	Sto	NY BIOOK, NO.	(@SBCCMAIL.BITN
	Stony Brook, New YOLK 11.	BITNE'	T		T ADDRESS	
KMACCOIC TO TO THE TOTAL OF THE	KMACCOIdaron		1 24		THE OF DEBSON NAMES	N 3a.
BITNET/INTERNET ADDRESS BITNET/INTERNET ADDRESS SIGNATURE OF PERSON NAMES TO SIGNATURE OF SIG	BITNET/INTERNET ADDRESS	E: I agree to	accept res	pon- SIGNAT	"Per" signature not accepta."	a.)
3/	TOWNS AL INVESTIGATOR/PROGRAM DIRECTORING the require	ed progress	reports if a criminal of	ense	01	3/1/
17. PRINCIPAL INVESTIGATOR/PROGRAM DIFFECT for the required progress reports it against the project and to provide the required progress reports it against the project and to provide the required progress reports it against the scientific conduct of the project and to provide the required progress reports it against the scientific conduct of the project and to provide the required progress reports it against the project and the project and to provide the required progress reports it against the project and to provide the required progress reports it against the project and the required progress reports it against the project and to provide the required progress reports it against the project and to provide the required progress reports it against the project and to provide the required progress reports it against the project and to provide the required progress reports it against the project and to provide the required progress reports it against the project and the project a	sibility for the scientific corround of the application. Willful provision of false information awarded as a result of this application. Willful provision of false, fictition	ous, or frauc	dulent state	nder ()	die Flach	Oce-
(U.S. C000, 1400 101 100 101 100 100 100 100 100 10	(U.S. COOP, Title 101 and the available to the covernment				TUBE OF PERSON NAMED	IN 16.
the Program Fraud Civil Remedies Act of 1969 (*) the the statements herein are true and complete Stank (*) if the Program Fraud Civil Remedies Act of 1969 (*) the the statements herein are true and complete Stank (*) if the Program Fraud Civil Remedies Act of 1969 (*) is the statements herein are true and complete Stank (*).	the Pregram Fraud Civil Remedies Act of 1969 (45 the statements)	herein are tr	rue and cor	nplete Signif	Per signature not acceptab	nie.)
18. CERTIFICATION AND ACCEPT AND accept the obligation to comply with Public Vision is	18. CERTIFICATION AND ACCEPT A trouble obligation to comply will be comply with the complexity of the	n Public Hea A willfully fa	alse certific	tion is	TM	13/4/9
to the best of a grant is awarded as the local form 1001). I am aware that any task	to the dest of the grant is awarded as the festion 1001). I am aware	e that any i	emont Subi	ea me	Hilly XIII	Lemach -
to the best of my agrant is awarded as the result of this awarde that any false, inclinitions if a grant is awarded as the result of the section 1001). I am aware that any false, inclinitions and conditions if a grant is awarded as the result of the section 1001). I am aware that any false, inclinitions and conditions if a grant is awarded as the result of the section 1001). I am aware that any false, inclinitions and false (U.S. Code, Title 18, Section 1001). I am aware that any false, inclinitions and false (U.S. Code, Title 18, Section 1001). I am aware that any false, inclinitions and false (U.S. Code, Title 18, Section 1001). I am aware that any false, inclinitions and false (U.S. Code, Title 18, Section 1001). I am aware that any false, inclinitions and false (U.S. Code, Title 18, Section 1001). I am aware that any false, inclinitions and false (U.S. Code, Title 18, Section 1001). I am aware that any false, inclinitions and false (U.S. Code, Title 18, Section 1001). I am aware that any false, inclinitions and false (U.S. Code, Title 18, Section 1001). I am aware that any false, inclinitions and false (U.S. Code, Title 18, Section 1001). I am aware that any false, inclinitions and false (U.S. Code, Title 18, Section 1001). I am aware that any false, inclinitions are false (U.S. Code, Title 18, Section 1001). I am aware that any false (U.S. Code, Title 18, Section 1001). I am aware that any false (U.S. Code, Title 18, Section 1001). I am aware that any false (U.S. Code, Title 18, Section 1001). I am aware that any false (U.S. Code, Title 18, Section 1001). I am aware that any false (U.S. Code, Title 18, Section 1001). I am aware that any false (U.S. Code, Title 18, Section 1001). I am aware that any false (U.S. Code, Title 18, Section 1001). I am aware that any false (U.S. Code, Title 18, Section 1001). I am aware that any false (U.S. Code, Title 18, Section 1001). I am aware that any false (U.S. Code, Title 18, Section 18,	a criminal offense (U.S. Cook in addition to other remedies available to	986 (45 CFI	R 79).	-1/00	, source in the	
to civil negatives under the Program Place Grant	to civil nenalties under the Program Fraud Over the					

DESCRIPTION: State the application's broad, long-term objectives and specific aims, making reference to the health relatedness of the project. Describe concisely the research design and methods for achieving these goals. Avoid summanes of past accomplishments and the use of the first person. This abstract is meant to serve as a succinct and accurate description of the proposed work when separated from the application. DO NOT EXCEED THE SPACE

Hemophilia A is the second most common congenital bleeding disorder worldwide, accounting for approximately 90% of hemophilia. Adequate hemostasis requires a minimal plasma factor VIII (FVIII) concentration (10 - 50 ng/ml; < 0.25 nM), suggesting that even inefficient systemic delivery systems may be successful. We propose that two primary cells would be appropriate for targeted gene delivery of FVIII: vascular endothelial cells (EC) and megakaryocyte/platelets. These cells (1) are intimately associated with the blood: (2) express von Willebrand factor (vWf), which is required for maximal FVIII expression; and (3) are relatively easily targeted. Systemic delivery will be achieved by EC-specific targeting, while local hemostatic control should be achievable by delivery of FVIII to sites of hemorrhage by megakaryocyte/platelet targeting. The vector of choice in this proposal is adeno-associated virus (AAV), which in the absence of its helper virus integrates as a stable provirus into the human genome, independent of the cell's proliferative state. Except for the terminal repeats, integration of AAV into the genome requires no transcriptional regulatory elements, reducing the risk of oncogenesis and allowing foreign promoters inserted into these viruses to retain normal function. Preliminary data using recombinant AAV/β-galactosidase (rAAV/lacZ) reporter constructs have established the tropism of this virus for cultured human umbilical-vein ECs in-vitro. and infusional studies of the same virus have demonstrated systemic delivery to rat vascular endothelium in vivo, as determined by DNA in-situ PCR and lacZ-specific primers. This grant will focus on the generation of two FVIII deletional constructs for proposed rAAV/FVIII delivery systems: FVIIIA880 and FVIIIA970. Based on previous work in these and other laboratories, the size of these constructs should not interfere with rAAV packaging and replication constraints, nor functional FVIII expression. A minimum-length cellspecific vWF promoter will be characterized and used to drive EC expression, and a similar strategy will be utilized for megakaryocyte/platelet-specific expression using the platelet factor 4 (PF4) promoter. Novel methods designed to overcome rAAV size constraints and modest viral titers will be explored, including generation of adenovirus/rAAV hybrids and liposome/rAAV conjugates. After initial in-vitro studies, animal models will be used to further study and develop in-vivo expression systems: (1) a transgenic mouse model (expression in platelets); (2) a normal mouse model (megakaryocytes and endothelial cells); and (3) normal and hemophilic dog models (clinical efficacy). Although this proposal specifically addresses methods for FVIII delivery, the results may be generally applicable to a wide variety of gene-targeting strategies.

PERSONNEL ENGAGED ON PROJECT, INCLUDING CONSULTANTS/COLLABORATORS. Use continuation pages as needed to provide the required information in the format shown below on all individuals participating in the scientific execution of the project.

Name	Wadie Bahou	Degree(s) MD
Position Title	Asst. Professor	Date of Birth (MW/DD/YY) 11/19/53
Organization	SUNY Stony Brook School of M	Medicine
Name	Nicholas Muzyczka	Degree(s) PhD
Position Title	Assoc. Professor	Date of Birth (MM/DDXXX 2/11/47
Organization	SUNY Stony Brook School of M	Medicine
Name	SUNY Stony Brook School of M Patrick Hearing	Degree(s) PhD
Position Title	ASSOC. Protessor	Date of Birth (MM/DD/YY) IU/20/54
Organization	SUNY Stony Brook School of N	Medicine
Name	Jolyon Jesty	Degree(s) PhD
	Professor	
Organization	SUNY Stony Brook School of M	Medicine
Name	Xiaohuai Zhou	Degree(s) PhD
	Research Associate	
Organization	SUNY Stony Brook School of M	Medicine
	Dimitri Gnatenko	
Position Title	Research Associate	Date of Birth (MM/DD/YY) 3/8/64
Organization	SUNY Stony Brook School of	Medicine
Name	Humayan Mirza	Degree(s) MD
Position Title	Clinical fellow	Date of Birth (MM/DD/YY) 5/10/59
Organization	SUNY Stony Brook School of	Medicine
- ·		

Security No. 034-44-3549 n Project PI ment Medicine Security No. 135-40-4648 n Project <u>Coinvestigator</u> ment Microbiology Security No. 216-68-0873 n Project Coinvestigator ment Microbiology Security No. 041-56-0018 n Project <u>Coinvestiqat</u>or ment Medicine Security No. 415-49-5118 n Project <u>Postdoctora l</u> tment Microbiology Security No. 078-82-4744 n Project Postdoctoral tment Medicine Security No. 131-76-7223 n Project Postdoctora _{tment} Medicine